# Características anatómicas de dos especies de Lupinus L. de Los Andes venezolanos

Benito Briceño<sup>1</sup>, Aura Azocar<sup>2</sup>, Mario Fariñas<sup>2</sup> y Fermín Rada<sup>2</sup>

Universidad de los Andes, <sup>1</sup>Facultad de Ciencias, Departamento de Biologia, Laboratorio de Fijación Biológica del Nitrógeno, Facultad de Ciencias, Instituto de Ciencias Ambientales y Ecologicas (ICAE), Mérida Venezuela

Recibido 03 05 2000. Aceptado 20 07 2000.

#### Resumen

Se estudió la anatomia de la hoja, tallo y raiz de varias poblaciones de Lupinus que crecen a lo largo de un gradiente altitudinal en la "Cordillera de Mérida" (Venezuela). Las localidades de Lupinus meridanus se ubicaron a 2200, 3000 y 3550 m.s.n.m. y 3750 y 4200 m.s.n.m. para Lupinus eromonomos. La altura de la planta y tamano de la hoja disminuye con el aumento de la altitud, además, se observó cambios anatómicos en las hojas. Los tallos y raices mostraron pocas diferencias anatómicas, aunque las plantas de mayores altitudes presentaron vasos más pequeños y de menor diametro. Las diferencias entre las especies estudiadas, así como las estrategias de sus ciclos de vida, hacen evidente el efecto de la presión ambiental sobre la estructura de la planta. Lupinus meridanus es una planta anual con crecimiento rápido y resistente al congelamiento nocturno que ocurre a grandes altitudes. Lupinus eromonomos es una planta perenne de crecimiento lento, con tallos columnares o ramificados que se originan de brotes subterráneos y están expuestos al diarlo congelamiento nocturno.

Palabras clave: Lupinus meridanus, Lupinus eramonomos, anatomia, morfología, gradiente altitudinal, altos Andes tropicales.

#### Abstract

Leaf, stem and root anatomy of several Lupinus populations in the "Cordillera de Mérida" (Venezuela), were studied along an altitudinal gradient. Population sites were at 2200, 3000 and 3550 m for Lupinus meridanus and 3750 and 4200 m for Lupinus eromonomos. Plant height and leaf size decreased with increasing altitude; in addition, several leaf anatomical changes were observed. Stems and roots showed few anatomical differences, although smaller vessels with a narrower diameter were found in plants growing at higher altitudes. Elevational trends and/or differences found between the studied species, as well as their life cycle strategies, make evident the effect of environmental stresse on plant structure. L. meridanus is an annual plant with rapid growth and has to resist frequent night freezing temperatures only at higher altitudes. In contrast, L. eromonomos is a slow-growing percunial plant with columnar or branched stems originating from underground buds and is exposed to below freezing nighttime temperatures on daily hasis.

Key words: Lupinus meridanus, Lupinus eromonomos, anatomy, morphology, altitudinal gradient, tropical high Andes.

### Introducción

El género Lupinus L. (Fabaceae) comprende aproximadamente 150 especies con amplia distribución en América desde el Oeste de los Estados Unidos a través de la Cordillera Andina hasta las Pampas Argentina. En los Andes de Venezuela, L. meridanus Moritz ex C.P. Smith crece desde 1800 hasta 3600 m y L. eromonomos C P Smith por arriba de los 3700 m, sin haber sobreposición de ambas especies a lo largo del gradiente (Pittier 1944, Stevermark y Huber 1978).

Generalmente, con el aumento de la altitud, la vegetación tiende a ser más xeromórlica (Tranquilini 1964, Mooney et al. 1965, Gale 1973) Los estudios anatómicos y morfológicos muestran tendencia hacía hojas más pequeñas y gruesas, paredes de las células epidérmicas más gruesas, células estomáticas más grandes y mayor densidad estomática en las plantas que están a mayor altitud Espeletia schultzii Wedd. (Asteraceae), muestra cambios en la pubescencia fohar a lo largo del gradiente (Meinzer et al. 1985), y también presenta disminución en el tamaño de las células epidérmicas y del mesófilo con el aumento de la altitud (Rada et al. 1987). En general, el número de vasus con placa de perforación escalariforme y puntuaciones en espiral aumenta desde los bosques lluviosos bajos y regiones áridas a las regiones tropicales montañosas, templadas y articas (Zimmerman y Milburn 1982).

L. meridanus y L. eromonomos muestran diferencias intra e interespecíficas en varias características fisiológicas a lo largo de un gradiente altitudinal en los Andes Venezolanos (Briceño 1992). En este artículo se describen los cambios anatómicos y morfológicos, de ambas especies, asociados con tales respuestas fisiológicas.

### Materiales y Métodos

#### Caracteristicas de la localidad

Los individuos de dos especies de Lupinus fueron estudiados a lo largo de la Cuenca del Chama, localizada en los Andes de Venezuela (08° 43′, 08° 52′ N y 70° 59′; 70° 48′ O). L. meridanus fue colectada

a 2200, 3000 y 3550 m; y L. eromonomos a 3750 y 4200 m (Figura 1).

En esta region los meses de Abril a Noviembre corresponde a la estación húmeda y Diciembre a Marzo a la estación seca, además, el patrón de precipitación cambia con la altitud disminuvendo desde las tierras bajas hasta los 3000 m para aumentar de nuevo (Figura 2). Por otra parte, la temperatura cambia 0,4 a 0,6 °C/100 m (Andressen y Ponte 1973, Schubert y Medina 1982, Sarmiento 1986), lo que representa una diferencia de aproximadamente 10 °C entre 2200 y 4200 m. Semejante a regiones de otras montañas tropicales, la media mensual de temperatura es más o menos constante a través del año (Bradley et al. 1991) y las variaciones de temperatura se observan principalmente como cambios diarios durante la estación seca. A altitudes de aproximadamente 3200 m, aumenta la frecuencia de congelamiento nocturno (Azócar y Monasterio 1980) y hay predominancia en muchas variables ambientales de los ciclos diarios.

#### Medidas

En cada localidad se midió la altura de 30 individuos y el área foliar de 16. De cada sitio se colectaron cuatro individuos, tres para estudios de anatomía foliar y elementos conductores de raíces y tallos y uno para depositarlo como testigos en el Herbario MERC. Las plantas en flor de cada localidad fueron seleccionadas al azar. De los tres individuos colectados, se seleccionaron tres hojas adultas de la base de la inflorescencia, y de cada hoja, los dos foliolos más grandes para los estudios anatómicos.

Los diferentes órganos, de cada individuo colectado, fueron fijados en formalina-ácido acético-alcohol (FAA) 70%, deshidratado en tert-butanol y embebidos es paraplast. Las secciones fueron leñidas con safranina-verde brillante y montadas en bálsamo de Canadá (Johansen 1940). Las preparaciones de epidermis fueron obtenidas de raspados de las hojuelas, teñidos con safranina y montadas en glicerina de Jelly. Los elementos xilemáticos fueron obtenidos de acuerdo al método de maceración descrito por Boodle (1916). Todas las medidas anatómicas están dadas en mum.

Los dibujos anatómicos se realizaron con ayuda de una cámara clara (Zeiss). El tamaño de las células

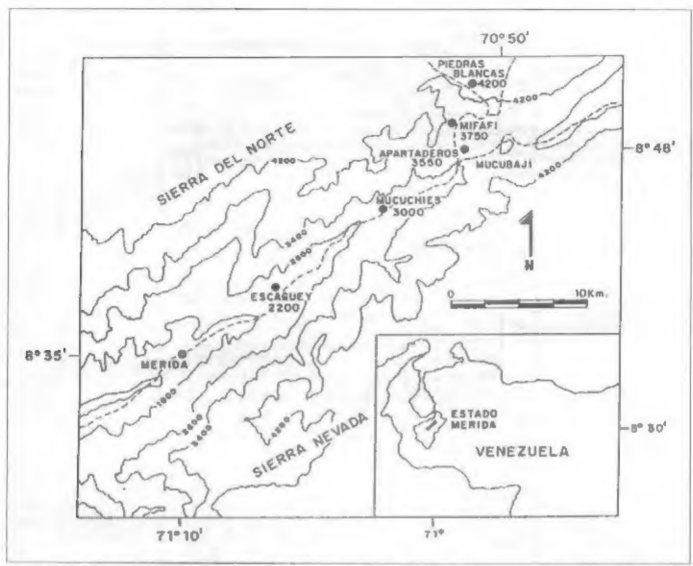


Figura 1 Mapa topográfico del úrea de estudio: Corditera de Mérida, Venezuela. Las localidades en el mapa están señaladas como e escala 1/250.000

de la epidermis de la cara adaxial, abaxial y las del mesófilo se obtuvo de la medición de 25 celulas tomadas al azar de los dos folicios de cada individuo. Los tamaños de los estomas de ambas caras se obtuvo de la medición de cinco células de cada folicio. Las áreas epidérmicas y del mesófilo fueron medidas de las secciones transversales de los folicios en un planimetro electrónico LI-COR 3.000 (Lambda Co.) El índice estomático fue determinado de acuerdo a la formula (Cutter 1978):

IS= Número de estomas/(número de estomas + número de células epidérmicas) X 100/mm<sup>2</sup> La longitud y ancho de fibras y vasos de tallos y raíces fueron obtenidas de mediciones de las mismas en macerados de las porciones centrales de estos órganos. Para ello, se utilizó de cada una de las 3 alicuotas por órgano/planta 12 elementos de vasos y 7 de fibras. En los mismos elementos de vaso de tallo y raíces también se midió el diámetro de la placa de perforación. El área caulinar y radical se obtuvo de mediciones de secciones transversales de 3 tallos y raíces en un planímetro electrónico LI-COR 3.000 (Lambda Co.) y el índice, de la proporción área medular/área caulinar.

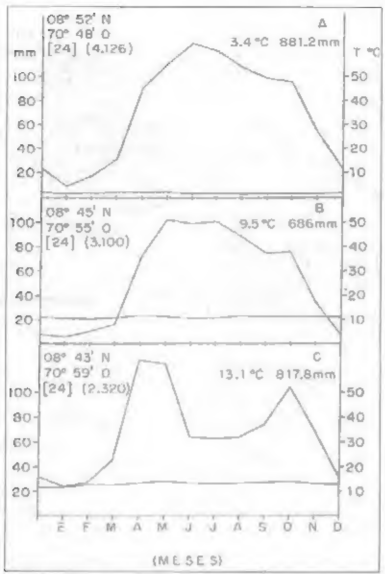


Figure 2 Climadiagrames para las diferentes stitudes en Los Andes venezelanos A) 4200 B) 3100 y C) 2320 m.s.n.m.

### Resultados

#### Características anatómicas

Las diferencias anatómicas de las células epidérmicas y secciones transversales de las hojas de *L. meridanus* y *L. eromonomos* se muestran en la tabla 1 y se observan en las Figuras 3,4,5, 7 y 8.

Las secciones del peciolo de L. meridanas eran similares en las diferentes localidades, sin embargo grandes haces vasculares y 3 corridas de células clorofílicas debajo de una epidermis simple,

diferencia a los peciolos de plantas que crecen a 2200-3000 m.s.n.m. de las que crecen a 3550, que con una doble epidermis y 3-4 corridas de células clorofilicas por debajo de ellas tienen mayor similaridad con los peciolos de las plantas que crecen a 3750-4200 m.s.n.m. (Figuras 4A, 4B y 5H, 7A). En general, los haces esclerenquimáticos corticales eran anchos en plantas a 3000 m, y los vasos tentan punteaduras alternas y placa de perforación simple (Figura 6). Los tallos de las plantas a 2200 y 3000 m eran fistulosos, mientras que los de 3550 mostraron una médula parenquimática reservante de agua. La proporción

Tabla 1.

Características anatómicas de la sección transversal de las hojas de plantas provenientes de las diferentes localidades.

Altitud (msnm)	Transporte y tipo de lámina	N° de haces vaculares	Esructura del nervio medio	Mesófilo adaxial	Mesófilo abaxial	Pared celular de la epidermis	Posición de los estomas
22000	Recta y bifacial	8-10	2-3 capas de células de tejido en empalizada en la superficie adaxial.	2-3 capas de células de tejido en empulizada.	2-3 capas de células de tejido esponjoso	Delgada, profunda- mente ondulada y sin proyecciones cuticu- lares.	Hundidos
3000	Recta y bifacial	22-23	5-6 capas de células de tejido en la superficie abaxial.	1-2 capas de células de tando en empalizada.	2-3 cupas de células de tejido esponjoso con mán espacios intercelulares que a 2200	Delgada, ondulada y con algunas proyec- ciutes cuticulares en la epidernus aduxial.	Hundidos
3550	En forma de "V" y monofacial	1 11	2-3 capas de células de lujido en empalizada en la superficie adactal. 4-6 capas da células de lejido esponjoso en la superficie abaxtal.	2-3 capas de células de tejido en empalizada.	1-2 cupus de célules de tendo en empalizada con grandes espacios intercelulares.	Grueta, prácticamente recta y con proyec- ciones cuticulares frecuentes en anibas caras.	yectarso por enci-
3750	En forma de "V" y monofacial	12-14	3-4 capas de células de hejido en empelizada en la superficie adaxial. 2-3 capas de células de tendo esponjoso en la superficie abaxial.	3-4 capas de células de tendo en empalizada.	2-3 capas de células de lejido en empalizada pocos definidas en algunas regionas de la lámina.	Gruesa, recta y con proyecciones cuti- culares.	Hundidos
4200	En forma de "V" y monotacial	12-13	3-i capas de células de tejido en impalizada en la superficie adaxial. 2-3 capiis de células de tejido esponjoso en la superficie abaxial.	células de tejido	3 capas de células de tejido en empalizada, pero más lacunoso que el mesórilo ada- tual	Gruesa, recta y con proyecciones cuti- culares	Hundidos

área medular/área caulinar fue 0,30 para plantas a 2200 y 3550 y 0,14 para plantas a 3000 m. A 3750 m los tallos eran columnares y ramificados a 4200. Sin embargo, en ambos, un anillo esclerenquimático y la médula estaban presentes (Figuras 9A, 9B, 9C y 9F, 9G y 9H). El tejido xilemático poroso anular constituido por vasos de poco grosor fue encontrado en plantas a 3750 m (Figuras 9A y 9C). Los vasos tenían punteaduras alternas y placa de perforación simple (Figura 9I).

La proporción àrea medular/área caulinar en ambas especies mostró que aunque la porción medular en L. meridanus era fistulosa, ella fue mayor (0,76) que en L. eromonomos (0,07). En las plantas de 3550, la proporción fue 3.75 veces mayor que a 3750 y 4200 (0,30).

Las figuras 6D y 6E muestran un detalle esquemático de raíces y vasos, las cuales son similares en L. meridanus de las tres localidades L. eromonomos, en ambos sitios, también muestra similaridades en las raíces (Figuras 9D y 9E). Las raíces de todas estas plantas muestran vasos con punteaduras alternas y placa de perforación simple. La proporción área cortical/área radical para L. eromonomos fue 0.71 y para L. meridanus 0.35, lo cual indica que hubo menor cantidad de tejido

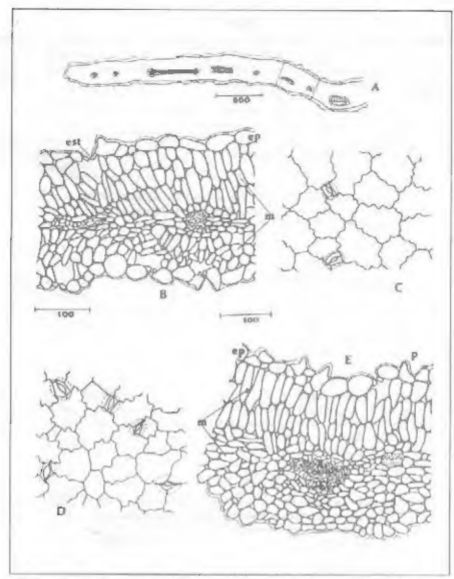


Figura S. Sección transversal de la hojo de Lupinus mondanus de 2200m. A. Lemina y nervio mediom B. Epidermis aupertor e inferior y masófilo, C. Epidermis adaxial, D. Epidermis abaxial, E. Nervio medio (similar a las de 3000m.) ep (epidermis), est (estoma). I (floema), m (mesófilo), p (papila), x (xiloma). Para C.D. y E. la escala es 100 μm.

parenquimático en la segunda especie. Estos datos cualitativos sugirieron que el tejido almacenador de agua está en mayor proporción en el tallo para L. meridanus, y en la raíz para L. eromonomos.

### Caracteristicas morfológicas

La estatura de la planta disminuye a mayores altitudes en las dos especies estudiadas (tabla 2). Las diferencias fueron importantes para L. meridanus entre 2200 y 3000 m, mientras que para L. eromonomos éstas no fueron sustanciales. Tomando los foliolos como hojas individuales (Raunkiaer 1934), encontramos que L. meridanus entre 2200-3000 m presenta micrófilas pequeñas y a 3550 m nanófilas grandes; por otra parte L. eromonomos nanófilas pequeñas en ambas altitudes. Las células del mesófilo en plantas de 3000 m son más grandes que las de 2200. El área del mesófilo tiende a aumentar con la altitud si comparamos L. eromonomos a 3750 y 4200 m.

Table 2

Características morfológicas y anatómicas de plantas de L. meridanus y L. cromonomos que habitan en diferentes sitios a lo largo de un gradiente altitudinal en los Andes Venezolanos.

	Altitud	Altura de la planta	Area fuliar	Area del mesdillo	Tamaño de celulas del mesófilo	
	(m.s.n.m.)	(cm) n=30	(cm )	(am <sup>4</sup> ) 1(=3)	[um ]	
Laptims	2200	55.2 - 3.3	3.0 ± 0.3	466 3 - 71 4	18.8 ± 1.6	
theridanus	500D	38.1±2.2	2.5±0.2	487 4±22 9	24-1±2.5	
	3550	426125	1.0±0.1	431.8±38.4	20.7±0.6	
Luptinus	3750	33.751.9	0.49_0.0	112.2±27.8	(9-3±0.4	
eromonomoj	4200	26 412.2	0.43±0.1	455 5±29 9	19.0±1.3	

Tabla 3.

Características anatómicas de las hojas de plantas de L. meridanus (2200, 3000 γ 3550 m) y L. eromonomos (3750 γ 4200 m) que habitan en diferentes sitios a lo largo de un gradiente attitudirial. IS⇒ indice estemático. Los valores están en mm (n=25 para tamaño de celulas epidei macas, n=15 para tamaño de estomas).

Altitud	16	pidermis Adaxi	al		Area foliar	
	Tumaño celulas epidernus	lamaño estonus	15	lamaño celulas epideznia	Tanuno estonias	15
2200	66 312 6	27 5±1.5	6923	35.6±2.6	36 1 (0.8	164±11
3000	58.9±1.4	26.5±0 6	152±12	59.4+4.0	32.1±0.8	243:0
3550	a3 5:26	32-32   0	5915	44.261.1	32.9±0.7	123±11
5750	10 9±0 5	28.0±0.1	62±2	32.9±0.6	31.8±0.9	124±11
1200	45.7±1.5	32.8±1.3	56±3	38 010 5	32.6=0.7	7313

La relación área mesofilo/área foliar aumenta con la altitud en L. meridanus, esta diferencia es alrededor de tres veces mayor en plantas de 3550 m en comparación con las de 2200. Este aumento fue producido por las pequeñas dimensiones celulares. En L. eromonomos, se observó un pequeño aumento en esta relación, quizas debido a diferencias en el área del mesófilo, área intercelular y menor grosor foliar.

El tamaño de las células epidérmicas de la superficie adaxial disminuvo con la altitud en L. meridanus, mientras que no hubo tendencia en la superficie abascal (tabla 2). Las células epidérmicas aumentan en tamaño en ambas superficies para L. cromonomos. Si comparamos las especies, L. meridanus presentó células epidérmicas más grandes. El tamaño de los estomas fueron uniformes para los diferentes sitios, sólo los de la superficie adaxial de las localidades ubicadas a menor altitud presentaron valores más altos. El indice estomático fue similar en los cuatros sitios

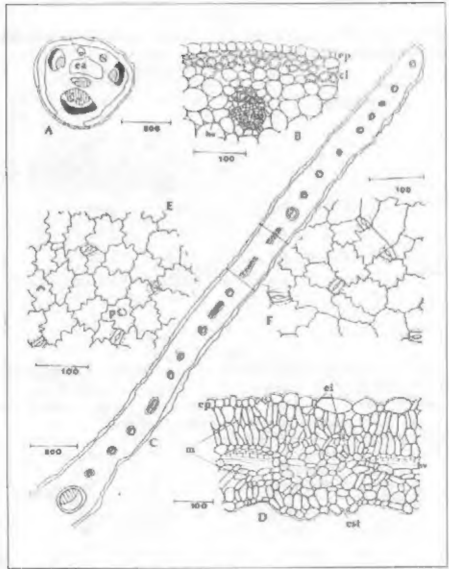


Figura 4 Sección transversal de la hoja de Lupinus meridanus de 3000 m. A. Sección transversal del peciolo (similar al de 2200 m), B. Epidarmis, células clorofilicas y haz vascular del peciolo, C. Transcorte de la lamina, D. Epidermis adaxial, abaxial y mesofilo, E. Epidermis adaxial F. Epidermis abaxial, cl. (clorenquima), ea (espacio aerifero), el (espacio intercelular), ep (epidermis), est (estorna), I (floema), hy (haz vascular) m (mesofilo), p (papila)

estudiados con excepción de L. meridanus a 3000 m, el cual fue mayor y L. eromonomos a 4200 m, el cual fue más bajo.

Las fibras y elementos conductores de tallos y raices de ambas especies presentaron diferencias poco importantes en longitud y ancho a diferentes altitudes. Pero enientras las fibras de L. meridanas y L. eromonomos eran similares en tallo (519 x 22,2 mm) y raices (785 x 25,8 mm), los elementos de vasos de tallos y raices

fueron más cortos en L. eramonomos que estaban a mayor altitud (98 mm para tallos y 72 mm para raices) en comparación a los de L. meridanus y L. eromonomos de baja altitud (115-152 mm para tallos y 101-119 mm para raíces). Los elementos de vasos de L. meridanus de tallo y raíces eran más anchos (36-40 mm para tallos y 49-55 mm para raíces) que los de L. eromonomos (20-22 mm para tallos y 36-52 mm para raíces).

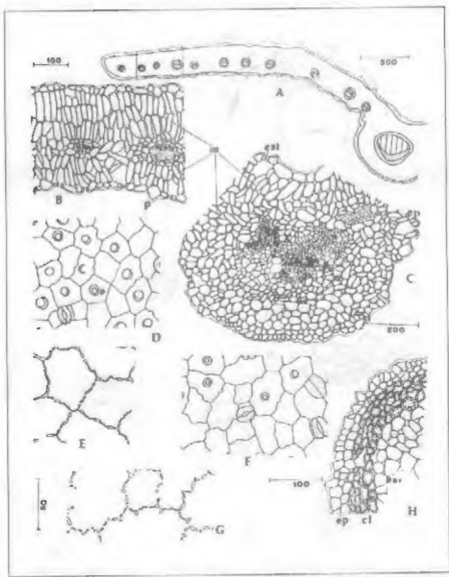


Figura 5. Sección transversal de la hojo de Lupinus metidanus de 3600 m. A. Lámina y nervia medio. 8. Epidermis superior e misrior y mesófilo, C. Nervio medio. D. Epidermis adaxial. E. Fared celulor. F. Epidermis abaxial. G. Pared celular. H. Epidermis, cérulos clorofilicas y parenquima lundamental del pecialo, mostrado en la sección transversal en la figura 7A (similar a 3750 y 4200 m) ol (clorénquima), ep (apidermis), est (ostoma). I (floema). (m (mesófilo.) p. (papila), par (parenquima fundamental del pecialo), a (afloma). La misma escala para D. F.y H.

# Discusión

En Lupinus las plantas disminuyen en estatura a mayor altitud, tal como ha sido descrito para otras especies que crecen a lo largo de gradientes altitudinales (Turesson 1925, 1930; Clausen et al. 1940, Woodward 1986). Por otra parte, en ambas especies

de Lupinus, el tamaño foliar claramente separa las plantas que crecen en árcas por debajo de 3000 m (sin congelamiento nocturno), de las que crecen a grandes altitudes. Esto sugiere que, en estas regiones, las hojas pequeñas son respuestas a bajas temperaturas y estrés hídrico, el cual puede inducir modificaciones externas e internas consideradas

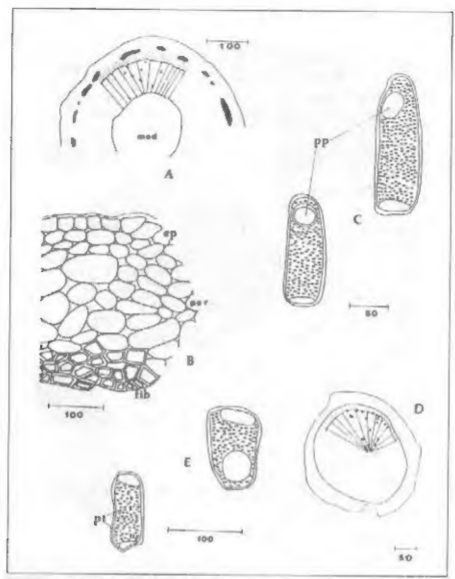


Figure 6. Sección transversal do tollo y reices de L. mendenus en los tres sitios de estudio. A. Transcorte y estructura del tallo. B. Epidermia y corteza del tello. C. Vasos del tello. D. Transcorte y estructura de la raíz. E. Vasos de la raíz ep (epidermia). So (fibras), mod (médula), per (parenquima), pp (placa de perforación), pl (punteaduras).

como características xeromórficas. Estas modificaciones: densidad estomática reducida, cutícula gruesa, presencia de papilas y paredes de las células epidérmicas gruesas sugieren mecanismos adaptativos para minimizar la transpiración (Jones 1983). La tendencia del índice estomático a disminuir con la altitud, contrasta con los resultados de Köerner y Cochrane (1985) y Köerner et al., (1986) quienes encontraron un aumento en este indice con el aumento de la altitud. Nuestros resultados sugieren

que un efecto combinado de estrés hídrico, alta intensidad lumínica y menor concentración de CO2 tenderán a favorecer un bajo índice estomático. Otras características resaltantes de las plantas que crecen por encima de 3550 m son: estomas hundidos (L. eromonomos), gran cantidad de papilas y pelos. Estas características deberían desacoplar las hojas de la temperatura del aire (Meinzer y Goldstein, 1986), afectando no sólo sus propiedades espectrales sino también el grosor de la capa limite (Smith y Nobel, 1977)

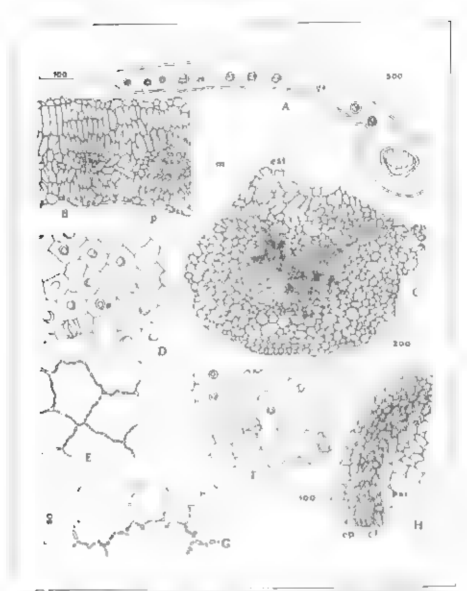


Figure 5 Cacción transve sur de la filipida mendanus de Shi, et A. 1 mina y nervio medio. B. Epidermis superior e inferior y mediofic. C. Nervio medio D. Epidermis adaxial, E. Pared celular. F. Epidermis abaxial. G. Pared celular. H. Epidermis, celulad oforofficas y parenquima fundamental del peciolo, mostrada en la sección transversal en la figura 7A (similar a 3750 y 4200 m) el (clorénquima), ep (epidermis), est (estoma). I (florama), m. (mediófic.). p. (papila), par (parenquima fundamental del peciolo). x. (xiloma). La misma escala para D. F.y.H.

### Discusión

In Enginus as plantas disminuven en es aluta a mayor altitud ta licimo ha sido descrito para otras especies que crecen a locario de gradientes altitudinales (Turcsson 1975), 1939 e lausen etal. 1940. Woodward 1986). Por otra parte en ancas especies.

de Lupinus, el tamaño toliar llaramento separa las plantas que crecen en áreas por debajo de 3000 m sin el medianie nto noctunio E de las que crecen a grandes abin des Este sugieres de el estas regiones. As diojas pequenas son dispuestas a na as temperaturas y estrés hidrico el cual puede inducir a cualicaciones exteri as el internas el mideradas.

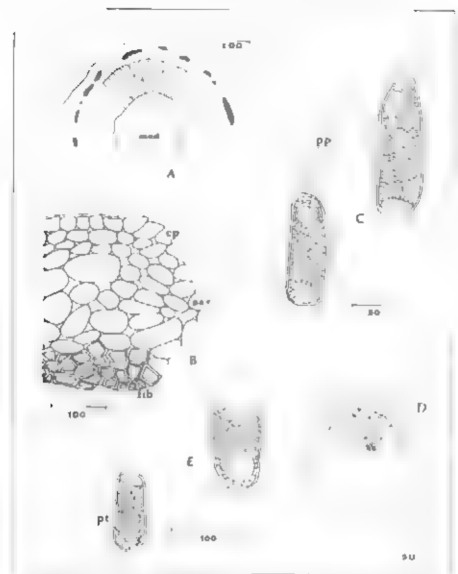


Figure 5. Sección transversal de tallo y raices de £. mendanas en los realismos de estudio A Transcorte y estructura de tallo. 8. Epidermis y contexa del tallo C. Vasos del tallo, D Transcorte y la uctura de la tallo E. Vasos de la raiz ep epidermis), 86 (fibras), med (médula), par (parénguma), 86 (parenguma).

como características xeromorficas. Estas modificaciones densidad estomática reducida, cuticula gruesa, presencia de papilas y paredes de las células epidérmicas gruesas sugieren mecanismos adaptativos para minimizar la transpiración (Jones 1983). La tendencia del indice estomático a disminuir con la altitud, contrasta con los resultados de Köerner y Cochrane (1985) y Köerner et al., (1986) quienes encontraron un aumento en este indice con el aumento de la altitud. Nuestros resultados sugieren

que un efecto combinado de estrés hídrico, alta intensidad lumínica y menor concentración de CO2 tenderán a favorecer un bajo índice estomático. Otras características resaltantes de las plantas que crecen por encima de 3550 m son: estomas hundidos (*L. eromonomos*), gran cantidad de papilas y pelos. Estas características deberían desacoplar las hojas de la temperatura del aire (Meinzer y Goldstein, 1986) afectando no sólo sus propiedades espectrales sino también el grasor de la capa límite (Smith y Nobel, 1977)

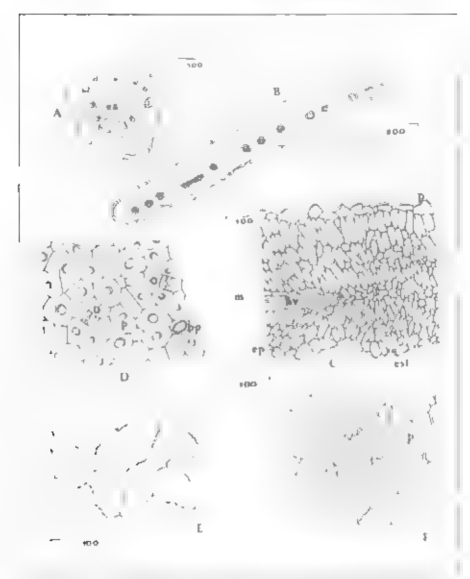


Figure 7 Sección transversal de la hoja de l'upinus aromonomos de 3750 m. A. Peciolo B. Lámine y nervio medio. C. Epidermis adaxial abaxial y mesorilo. D. Epidermis adaxial. E. Engresamiento de las paredes de las células Epidermicas adaxial (similar que en las de la epidermicas adaxial finidar individuos). De (base del peto), en (especio heritério en el de n.s. es (estomas). Ne (haz vascular), in (mesorito) in (papila) has mismas escalas para D y E.

I os factores asociados con la altitud están correlacionados con el número de capas de células del mesófilo o las dimensiones celulares. (Nobel 1980) Las células clorofílicas observadas en el peciolo y el tendo en empalizada en la cara abaxial de las hojas en plantas a/o por arriba de 3500 m, pueden contribuir significativamente con la fotosíntesis neta aún cuando la densidad del flujo de fotones esté por debajo del óptimo (Briceño 1992), pero también es

undicativo de que estas plantas crecen en habitats secos (Shuelds 1950).

Contrario a los resultados descritos por Rada et al (1987) para Espeletia schultzo, especie con habito de roseta gigante que crece en los Andes, no encontramos tendencias entre el tamano de las células del mesófilo y la altitud. También observamos aumento en el tamaño de las células opidémicas y engrosamiento de las paredes celulares (Figuras 5E,

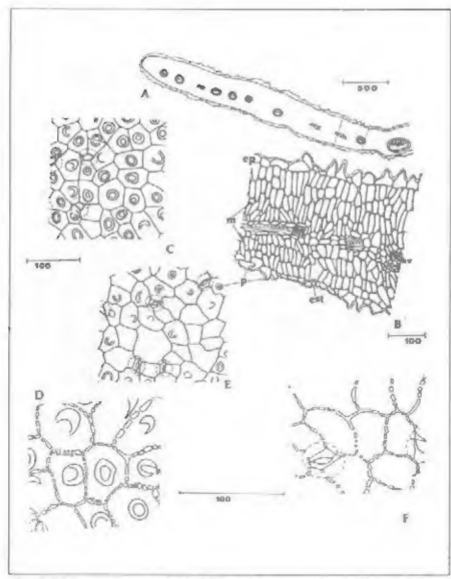


Figura 8. Sección transversal de la hoja de *Lupinus eromonomos* de 4200 m. A. Lámina y nervio medio. B. Epidermis adaxial, abaxial y mesólilo, C. Epidermis abaxial. D. Pared celular, E. Epidermis adaxial, F. Pared celular ap (apidermis), est (estomas), hy (haz vascular), m (mesólilo), p (papila). Las mismas escalas pare C y E, y pare D y F.

5G, 7E, 8D y 8F) las cuales podrían contribuir a aumentar el volumen apoplásmico (Tyree et al. 1978).

Los bajos valores en la longitud de los elementos de vasos para L. eromonomos que crecen a 4200 m, podrían ser consecuencia de la disminución en el tamaño de la planta adaptada a medios áridos y frios. El pequeño diámetro de los vasos en el tallo puede disminuir la probabilidad de embolismo (Baas 1986). Lupinua meridanua produce tallos fistulosos debido al rompimiento de la médula lo que sugiere una gran

velocidad de crecimiento en plantas de 2200-3000 m. A mayores altitudes, las plantas de ambas especies poseen una médula almacenadora de agua. Sin embargo, la mayor proporción Acortical/Aradical en L. eromonomos sugiere una mayor capacidad para almacenar agua la cual favorecería su sobrevivencia en los períodos secos (Parker 1968). El leño de L. eromonomos varía con la altitud: en las plantas a 4200 m es del tipo poroso difuso, y en las de 3750 es del tipo poroso anular. Para Esau, (1977) el leño poroso

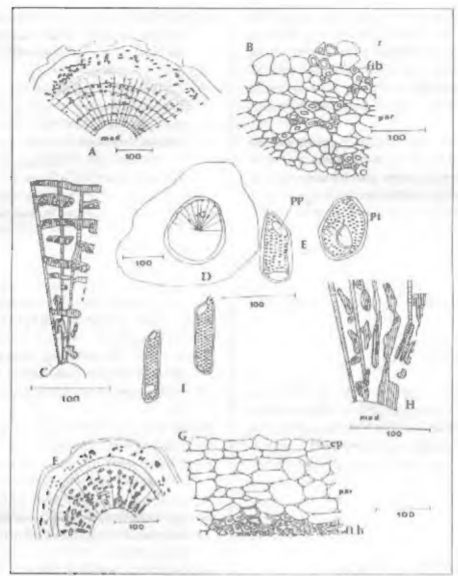


Figura 9 Sección transversal de tallo y raices de L. eromonomos en los dos altios de estudio: 3750 m.s.n.m. A. Transcorle y estructura del tallo, B. Epidermis y cortexa del tallo, C. Haz vascular, A. 4200 m.s.n.m. F. Transcorle y astructura del tallo, G. Epidermis y cortexa del tallo, H. Haz vascular, I. Vasos del tallo (similares a 3750), D. Transcorle y estructura de la raiz, E. Vasos de la raiz (Le estructuras radicales D. y. E. son similares en ambas poblacionas), ep (epidermis), fib (fibras), pai (parénquima), pp (placa de perforacion), pt (punteaduras), r (rindoma). Las mismas escalas para E. e. l.

anular conduce el agua a las regiones de crecimiento diez veces más rápido que el leño poroso difuso.

Las especies estudiadas tienen algunas características distintivas y comunes en su anatomia y morfologia. Los individuos de L. meridames que crecen por arriba de los 3000 m tiene muchas características coincidentes con L. eromonomos, probablemente debido a las condiciones climáticas

extraordinarias del páramo a estas altitudes (estrês hídrico, alta iradiación y temperaturas nocturnas extremadamentes bajas durante todo el año). Por otra parte, las poblaciones de *L. meridanus* que crecen por arriba de 3000 m poseen algunas características anatómicas diferentes a la de los individuos que crecen a mayor altitud, las cuales pueden ser explicadas por las diferencias en la intensidad de

estos factores climáticos. El hecho que las semillas de plantas de *L. meridanus* de 2200 y 3000 m germinen y establezcan a 3000 m, pero no sobrevivan al estado de plantulas a los 3550 m (Skwierinski, R. comunicación personal) apoya la idea de estas diferencias entre poblaciones de baja y grandes altitudes.

Las características estructurales y estrategia del ciclo de vida anual de L. meridanus parecen respuestas a las condiciones ambientales menos extremas de los rangos altitudinales bajos. Por el contrario, los individuos de L. eromonomos son perennes, con baja velocidad de crecimiento y tallos columnares o ramificados originados de brotes subterraneos, características tipicas de plantas que crecen en regiones donde las temperaturas de congelamiento nocturno son muy frecuentes.

## Agradecimiento

Esta investigación fue posible gracias al financiamiento del Consejo de Desarrollo Científico Humanístico y Tecnológico de la Universidad de Los Andes (CDCHT-ULA), proyecto C-4444-90. A la Prof. Presia Torres por sus comentarios y sugerencias sobre las descripciones anatómicas y a Georgina Peña por su colaboración en la tinción de los cortes anatómicos.

# Referencias bibliográficas

- ANDRESSEN, R. y PONTE, R. 1973. Climatologia e hidrología. Estudio integral de los Ríos Cheme y Capazón. Subproyecto # II. Instituto de Geografía y Conservación de Recursos Naturales. U.L.A. Mérida-Venezuela, pp 135.
- AZÓCAR, A. y MONASTERIO, M. 1980. Caracterización ecológica del clima en el paramo de Mucubaji. Monasterio, M. (Ed.). Estudios ecológicos en los páramos andinos. Ediciones Universidad de Los Andre. Mérida-Venezuela, pp. 207-224.
- BAAS, P. 1986. Ecological patterns in xylem anatomy. Givinish, T.J. (Ed.). On the economy of plant form and function. Cambridge University Press, pp. 327-352.
- BOODLE, L. 1916. Method of macerating fibres. Bull. Misc. Inf. Pew. 108-110.

- BRADLEY, R., YURETICH, R. y WEINGAKI'EN, B. 1991. Studies of modern climate. In Late quaternary climatic fluctuations of the Venezuelan Andes. Yuretich, R. (Ed.). Contribution # 65, pp. 44-62.
- BRICEÑO, B. 1992. Estudios ecofisiológicos en dos especies del género Lupinus. L. que crecen a lo largo de un gradiente altitudinal en la Cuerca del rio Chama. Mérida, Venexuela, Texis para optar al grado de Maguster Scientiarum en Ecología Tropical, Universidad de Los Andes, Mérida-Venezuela, pp. 178.
- CUTTER, E. 1978, Plant anatomy, Part I: cells and tissues, 2<sup>th</sup> Ed. Contemporary Biology, Edward Arnold, pp. 315.
- CLAUSEN, J., KECK, D. D. y HIESEY, W. M. 1940. Experimental studies on the nature of species. I. The effect of varied environments on western North American plant. Carnegie Inst. of Washington Publ. 520:1-452.
- ESAU, K. 1977. Anatomy of seed plants. John Wiley & Sons LN.C., pp 767.
- GALE, J. 1973. Elevation and transpirations: some theoretical considerations with special reference to mediterranen type climate. Jour. App. Ecol. 9(3): 691– 702.
- JOHANSEN, D.A. 1940. Plant microtechnique. Macgraw-Hill Book I.N.C., pp 522.
- JONES, 1LG. 1983. Plant and microclimate. Cambridge University Press, pp 323.
- KÖRNER, Ch. y COCHRANE, P.M. 1985. Stomatal responses and water relations of Eucaliptus pauciflora in summer along an elevational gradient. Occologia 66:443-455.
- KÖRNER, Ch., BANNISTER P. y MARK, A. F. 1986 Altitudinal variation in stomatal conductance, nitrogen content and leaf anatomy in different plant life forms in New Zealand. Oecologia 69: 577-588
- MEINZER, F. y GOLDSTEIN, G. 1986. Adaptations for water and thermal balance in Andean giant resette plants. Givinish, T. J. (Ed.). The economy of plant form and function. Cambridge University Press, pp.381-411.
- MEINZER, F.C., GOLDSTEIN, G.H. y RUNDEL, P. W. 1985. Morphological changes along an altitude gradient and their consequences for an andean giant resette plant. Oecologia 65: 278-283.
- MOONEY, H.A., HILLIER, R.D. y BILLINGS, W.D. 1965. Transpiration rates of alpine plants in the Sierra Nevada of California. Amer. Midl. Nat. 74:374-386
- NOBEL, P. 1980. Leaf anatomy and water use efficiency. Turner, N.C. and Kramer, P.J. (Eds.). Adaptation of

- plants to water and high temperature stress. Wikey & Sons, New York, pp. 43-55.
- PARKER, J. 1968. Drought resistance mechanisms. Kolowski T.T. (Ed.). Water deficits and plant growth. Vol. L. Academic Press, New York, U.S.A., pp 195-235.
- PITTIER, H. 1944. Leguminosas de Venezuela. I-Papilianaceas. Boletin Técnico # 5. Ministerio de Agricultura y Cria Servicio Botánico. Editorial Elite, pp. 254.
- RADA, E., GOLDSTEIN, G., AZOCAR, A. y TORRES, F.
  1987. Supercooling, along an altitudinal gradient in
  Fapeletia schultzii, a caulescent giant rosette species.
  Jour, of Exp. Bot. 38:491-497.
- RAUNKIER, C. 1934. The life forms of plants and plant geography. New York, Oxford University Press.
- SARMIENTO, G. 1986. Ecologically crucial features of chmate in high tropical mountains. Monasterio, M. and Vuilleumter, F. (Eds.), Adaptations and evolution in Biota of high tropical montane ecosystemes. Oxford University Press.
- SHIELDS L.M. 1950. Leaf xeromorphy as related to physiological and structural influences. Bot. Rev. 16, 399-447.
- SCHUBERT, C. y MEDINA, E. 1982. Evidence of quaternary glaciation in the Dominican Republic: some implication for caribbean paleoclimatology. Paleogeography, paleoclimatology, paleoecology 39: 281-284.
- SMITH, W.K. y NOBEL, PS 1977. Influences of seasonal changes in leaf morphology on water-use efficiency for three desert broad leaf schrubs. Ecology 58:63-73.
- STEYERMARK, J. y HUBER, O. 1978. Flora del Avila. Flora y vegetación de las montañas del Avila, de la Silla y del Naiguatá. Soc. Ven. Cien. Nat., pp. 917.
- TRANQUILINI, W. 1964. The physiology of plants at high altitudes. Ann. Rev. Pt. Physiol. 15: 345-362.
- TURESSON, G. 1925. The plant species in relation to habitat and climate. Hereditas 14, 147-236.
- TURESSON, G. 1930. The selective effect of climate upon the plant species. Hereditas 14, 99-152.
- FYREE, M. T., CHEUNG, N. S., MACGREGOR, M. E. y TALBOT, A. J. B. 1978. The characteristic of seasonal and ontogenic changes in the tissue-water relations of Acer, Populus, Trugu, Picea. Canadian Journal of Botany 56: 535-647.
- WOODWARD, F.I. 1986. Ecophysiological studies on the snuh Vaccinium myrtillus (L.) Link Taken from a wide altitudinal range. Oegologia 70:580-586.

ZIMMERMANN, M.H. y MTIBURN, J.A. 1982. Transport and storage water Lange, O. L., Nobel, P.S., Osmond, C.B. and Ziegler, H. (Eds.). Water relations and carbon assimilation. Phisiological plant ecology II. Encyclopedia of plant physiology. New series vol. 12C. Springer-Verlag, Bertin, Heidelberg, New York, pp. 135-151.